CURABLE RESIN COMPOSITION

Publication number: JP9053010

Publication date: 1997-02-25

Inventor:

NISHIMURA KEIKO; AZUMA MASAAKI; HASHIMOTO

KAZUMASA; KAWAKUBO FUMIO

Applicant:

KANEGAFUCHI CHEMICAL IND

Classification:

- international:

C08K5/01; C08K5/54; C08K5/541; C08L43/04;

C08L71/02; C08K5/00; C08L43/00; C08L71/00; (IPC1-

7): C08L71/02; C08K5/01; C08K5/54

- european:

Application number: JP19950204466 19950810 Priority number(s): JP19950204466 19950810

Report a data error here

Abstract of JP9053010

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a cheap curable resin composition which can give a cured product having reduced surface tackiness even in the initial stage of curing without detriment to modulus and elongation at break by mixing an oxyalkylene polymer with a hydrocarbon compound and a silicon compound. SOLUTION: This curable resin composition is prepared by mixing 100 pts.wt. oxyalkylene polymer (A) having a main chain comprising repeating units each represented by formula I (wherein R<1> is a 1-14C bivalent alkylene), containing one or more reactive silicic groups each represented formula II wherein R<2> and R<3> are each a 1-20C alkyl, a 6-20C aryl, a 7-20C aralkyl or a triorganosiloxy group represented by the formula: (R<4>)3 SiO- [wherein R<4> is a 1-20C monovalent hydrocarbon groups]; X is a hydrolyzable group or hydroxyl; (a) is 0-2; and (b) is 0-3} and having a molecular weight of 500-50,000 with 0.1-150 pts.wt. paraffinic hydrocarbon (B) being an aliphatic hydrocarbon, 0.1-30 pts.wt. long- chain-hydrocarbon-group-containing silicon compound (C) being an 8-29C alkyl silicon compound and optionally 0.1-100 pts.wt. (in terms of the total of components B and D) plasticizer (D) and a silanol condensation catalyst.

Data supplied from the **esp@cenet** database - Worldwide

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平9-53010

(43)公開日 平成9年(1997)2月25日

(51) Int.Cl. ⁸	識別記号	庁内整理番号	FΙ		技術表示箇所
C08L 71/02	LQC		C08L 71/02	LQC	
C08K 5/01			C08K 5/01		
5/54			5/54		

		審查請求	未請求 請求項の数4 OL (全 7 頁)
(21)出願番号	特願平7-204466	11-7	000000941 鏡淵化学工業株式会社
(22)出願日	平成7年(1995)8月10日		大阪府大阪市北区中之島3丁目2番4号
		(72)発明者	西村 慶子 兵庫県明石市藤江1463-1-101
		(72)発明者	東 雅昭 兵庫県明石市鳥羽 3 - 25
		1 ,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	橋本 和昌 兵庫県明石市茶園場町 3 - 2 - 718
			川久保 文夫 兵庫県神戸市須磨区北落合 5 - 21 - 17
		(74)代理人	弁理士 鈴江 武彦

(54) 【発明の名称】 硬化性樹脂組成物

(57)【要約】

【課題】硬化の初期の段階から硬化後に表面に残留する タックが改善された硬化性組成物を提供する。

【解決手段】硬化性組成物の主成分は、(a)1分子中 に少なくとも1個の反応性珪素基を含有するオキシアル キレン重合体、(b)炭化水素系化合物、及び(c)長 鎖炭化水素基含有シリコン化合物である。

7

【特許請求の範囲】

【請求項1】 (a)1分子中に少なくとも1個の反応 性珪素基を含有するオキシアルキレン系重合体、

- (b) 炭化水素系化合物、及び
- (c)長鎖炭化水素基含有シリコン化合物を含有させて なる硬化性組成物。

【請求項2】 炭化水素系化合物が脂肪族炭化水素であ る請求項 1 記載の硬化性組成物。

【請求項3】 炭化水素系化合物がパラフィン系炭化水 素である請求項1記載の硬化性組成物。

【請求項4】 長鎖炭化水素基含有シリコン化合物が炭 素数8~20のアルキル基含有シリコン化合物である請 求項1記載の硬化性組成物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、湿分存在下で硬化 し、硬化の初期の段階から表面のタック(べとつき)が 改良された硬化性組成物に関する。

[0002]

【従来の技術・発明が解決しようとする課題】反応性珪 20 キシアルキレン重合体の主鎖骨格は、本質的に一般式 素基を有する重合体は、湿分存在下で架橋硬化するが、 該重合体中で、例えば主鎖骨格がポリオキシプロピレン であるものを用いた硬化性組成物は、室温では液状で硬 化によりゴム弾性体となる特性を有し、建築用シーラン ト等に広く用いられている。然しながら、この硬化性組 成物は、配合組成や硬化条件によっては、その硬化物表 面にタック(べとつき)が残って塵や埃等が付着して外 観を損なう原因となり、問題となっていた。

【0003】そこで、この欠点を改善する方法として、 例えば特開昭55-21453号公報では該ポリマーに有機シリ コン重合体を添加する方法が提案されている。然しなが ら、この方法では、タックは改善されるものの、モジュ ラス・破断時強度・伸びが低下してしまうという問題が あった。また、特開昭55-36241号公報では光硬化性物質 を添加する方法、特開平1-149851号公報では液状ジエン 系重合体を添加する方法、更に特開平1-188557号公報で は長鎖炭化水素基含有シリコン化合物を添加する方法が*

$$-[-Si(R^{2}_{2-a})(X_{a})-O-]_{m}Si(R^{3}_{3-b})-X_{b}$$

キル基、炭素数6~20のアリール基、炭素数7~20 のアラルキル基又は(R⁴), SiO-[R⁴は炭素数 1~20の1価の炭化水素基であり、3個のR1は同一 であっても異なっていても良い]で示されるトリオルガ ノシロキシ基を示し、R'及びR'が2個以上存在する※

 $-Si(R^{2}_{2-a})(X_{a})-O-$

におけるaは同一である必要はない。mは0又は1~1 9の整数を示す。但し、(a+∑b) ≥1を満足するも のとする。

【0008】このXで表わされる加水分解性基として

* 開示されている。然し、これらの方法では硬化性組成物 が高価格になるだけではなく、硬化の比較的初期の時期 ではタックが十分にとれず、また配合組成や硬化条件に よっては十分な効果が得られないといった欠点があっ

た。

[0004]

【課題を解決するための手段】本発明は、上記課題に対 し、各種添加物の効果を検討した結果、該有機重合体に 炭化水素と長鎖炭化水素基含有シリコン化合物とを添加 10 することにより、モジュラス・破断時伸びを低下させる ことなく、硬化の初期段階でも表面のタックが極めて良 好になることを見出だしたことに基づくものである。即 ち、本発明は、(a) 1分子中に少なくとも1個の反応 性珪素基を含有するオキシアルキレン重合体、(b)炭 化水素系化合物、及び(c)長鎖炭化水素基含有シリコ ン化合物を含有させてなる硬化性組成物に関する。

[0005]

【発明の実施の形態】本発明組成物に含有される(a) 1分子中に少なくとも1個の反応性珪素基を含有するオ

(1)で示される繰返し単位を有するものである。

[0006]

$$-R^{1} - O - \tag{1}$$

(式中、R1 は、2価の有機基であり、炭素数1~14 の直鎖又は分岐アルキレン基が好ましい)

一般式(1)で示される繰返し単位の具体例としては、 -CH2 O-, -CH2 CH2 O-, -CH2 CH (C H_3) O- CH_2 CH $(C_2$ H_5) O- CH_2 C (CH,), O-, -CH, CH, CH, CH, O-等が挙げられる。オキシアルキレン重合体の主鎖骨格は 1種だけの繰返し単位からなっていてもよく、2種以上 の繰返し単位からなっていてもよい。特に、シーラント 等に使用される場合は、プロピレンオキシドを主成分と する重合体からなるのが好ましい。

【0007】本発明組成物の(a)成分に含有される反 応性珪素基としては、次の一般式(2)で示される基を 挙げることができる。

$$O-\int_{\mathfrak{m}} Si(R^3_{3-b}) - X_b$$

(2)

式中、 R^2 及び R^3 は、いずれも炭素数 $1\sim20$ のアル 40% ときには、それらは同一であっても良いし、異なってい ても良い。Xは、加水分解性基又は水酸基を示し、Xが 2個以上存在するときには、それらは同一であっても良 いし、異なっていても良い。aは0、1又は2であり、 bは0、1、2又は3をそれぞれ示す。m個の一般式 (3)

(3)

は、特に限定されるものではなく、従来既知の加水分解 性基でよい。具体的には、例えば、水素原子、ハロゲン 原子、アルコキシ基、アシルオキシ基、ケトキシメート

50 基、アミノ基、アミド基、酸アミド基、アミノオキシ

3

基、メルカプト基、アルケニルオキシ基等が挙げられる。これらのうちでは、水素原子、アルコキシ基、アシルオキシ基、ケトキシメート基、アミノ基、アミド基、アミノオキシ基、メルカプト基及びアルケニルオキシ基が好ましく、加水分解性が穏やかで取扱い易いという観点から、アルコキシ基が特に好ましい。

【0009】との加水分解性基や水酸基は、1個の珪素原子に $1\sim3$ 個の範囲で結合するととができ、($a+\Sigma$ b)は $1\sim5$ 個の範囲が好ましい。加水分解性基や水酸基が反応性珪素基中に2個以上結合する場合には、それ 10らは同一であってもよく、異なっていても良い。

【0010】前記反応性珪素基を形成する珪素原子は1個でもよく、2個以上であってもよいが、シロキサン結合等に連結された珪素原子の場合には20個程度あってもよい。

【0011】これらの反応性珪素基のうち、次の一般式 (4)で示される基が、入手が容易である点で好まし い。

【0012】また、一般式(2)におけるR²及びR³の具体例としては、例えば、メチル基、エチル基等のアルキル基、シクロヘキシル基等のシクロアルキル基、フェニル基等のアリール基、ベンジル基等のアラルキル基、R⁴がメチル基、フェニル基等である(R⁴)。SiOーで示されるトリメチルシロキシ基等が挙げられる。これらのうちではメチル基が特に好ましい。

【0013】反応性珪素基の導入は既知の方法で行うことができる。例えば、次の方法を挙げることができる。 (i) 分子中に水酸基等の官能基を有するオキシアルキレン重合体に、この官能基に対して反応性を示す活性基及び不飽和基を有する有機化合物を反応させ、不飽和基を含有するオキシアルキレン重合体を得る。又は、不飽和基含有エボキシ化合物との共重合により不飽和基含有オキシアルキレン重合体を得る。次いで、得られた反応生成物に反応性珪素基を有するヒドロシランを作用させてヒドロシリル化する方法。

【0014】(ii) (i)の方法と同様にして得られた不飽和基を含有するオキシアルキレン重合体にメルカプト基及び反応性珪素基を有する化合物を反応させる方法。 (iii)分子中に水酸基、エポキシ基、イソシアネート基等の官能基を有するオキシアルキレン重合体に、この官能基に対して反応性を示す官能基及び反応性珪素基を有する化合物を反応させる方法。

【0015】 これらの方法のうちで、 (i)の方法又は (iii)のうち末端に水酸基を有する重合体とイソシアネート基及び反応性珪素基を有する化合物とを反応させる方法が好ましい。

【0016】本発明に使用する(a)成分であるオキシ は $1\sim4$ 、更に好ましくは $1\sim2$ のアルキル基が挙げらアルキレン重合体は、直鎖状であっても又は分岐を有し 50 れる。なお、 R^5 のアルキル基は単独でも良く、2種以

4

ていても良く、その分子量としては500~50,00 0程度のものが好ましく、1,000~20,000の ものが更に好ましい。この重合体に含まれる反応性珪素 基は、重合体1分子中に少なくとも1個、好ましくは 1.1~5個存在するのがよい。分子中に含まれる反応 性珪素基の数が1個未満になると、硬化性が不充分にな り、また多すぎると網目構造があまりに密となるため良 好な機械特性を示さなくなる。

【0017】本発明の(a)成分であるオキシアルキレン重合体の具体例としては、例えば、特公昭45-36319号公報、同46-12154号公報、特開昭 50-156599号公報、同54-6096号公報、同55-13767号公報、同55-13768号公報、同57-164123号公報、特公平3-2450号公報、米国特許第3,632,557号明細書、同4,345,053号明細書、同4,366,307号明細書、同4,960,844号明細書等に開示されているもの、また特開昭61-197631号公報、同61-215622号公報、同61-215623号公報、同61-218632号公報に開示されている数平均分子量6,000以上、Mw/Mmが1.6以下の高分子量で分子量分布が狭いオキシアルキレン系重合体を例示できるが、特にこれらに限定されるものではない。

【0018】との反応性珪素基を含有するオキシアルキ レン重合体は、単独で使用してもよく、2種以上併用し てもよい。また、反応性珪素基を有するビニル系重合体 をブレンドしたオキシアルキレン重合体も使用できる。 【0019】反応性珪素基を有するビニル系重合体をブ レンドしたオキシアルキレン重合体の製造方法は、特開 昭 59-122541号公報、同 63-112642号公報、特開平6-17 2631号公報等に開示されている。具体的には、反応性珪 素基を有し、分子鎖が実質的に下記一般式(5)で表わ される炭素数1~8のアルキル基を有するアクリル酸エ ステル単量体単位及び/又はメタアルリル酸エステル単 量体単位と、下記一般式(6)で表わされる炭素数10 以上のアルキル基を有するアクリル酸エステル単量体単 位及び/又はメタアルリル酸エステル単量体単位からな る共重合体に、反応性珪素基を含有するオキシアルキレ ン重合体をブレンドして製造する。

【0020】一般式(5):

$$-CH_z - C(R^6)(COOR^5) - (5)$$

40 式中、R⁵ は炭素数 1 ~ 8 のアルキル基、R⁶ は水素原 子又はメチル基を示す。

一般式(6)

【0021】との一般式(5)のR⁵ としては、例えばメチル基、エチル基、プロビル基、n-ブチル基、t-ブチル基、2-エチルヘキシル基等の炭素数 $1\sim8$ 、好ましくは $1\sim4$ 、更に好ましくは $1\sim2$ のアルキル基が挙げられる。なお、R⁵ のアルキル基は単独でも良く、2 種以

上混合していても良い。

【0022】この一般式(6)のR'としては、例えば ラウリル基、トリデシル基、セチル基、ステアリル基、 炭素数22のアルキル基、ベヘニル基等の炭素数10以 上、通常は10~30、好ましくは10~20の長鎖の アルキル基が挙げられる。なお、R¹のアルキル基は、 R5 の場合と同様、単独でも良く、2種以上混合してい ても良い。

【0023】このビニル系共重合体の分子鎖は、実質的 でいう実質的にとは該共重合体中に存在する式(5)及 び式(6)の単量体単位の合計が50重量%を超えると とを意味する。式(5)及び式(6)の単量体単位の合 計は好ましくは70重量%以上である。

【0024】また、式(5)の単量体単位と式(6)の 単量体単位との存在比は、重量比で95:5~40:6 〇が好ましく、90~10:60:40が更に好まし *

 $-[-Si(R^{8}_{2-a})(X_{a})-O-]_{n}Si(R^{8}_{3-b})-X_{b}$

の有機基又はトリオルガノシロキシ基を示し、Xは、水 酸基又は異種若しくは同種の加水分解性基を示し、a は、0、1又は2の整数であり、bは、0、1、2又は※ $-Si(R^8_{3-c})-X_c$

(式中、R[®]、Xは、前記に同じ。cは1、2、又は3 の整数。)で表わされる基である。

【0026】この共重合体の中の反応性珪素基の個数 は、充分な硬化性を得る点から平均1個以上、更には、 1. 1個以上、特には1. 5個以上が好ましく、また見 掛け上反応性珪素基1個当りの数平均分子量が300~ 30 4,000になるように存在することが好ましい。

【0027】式(7)における加水分解性基の具体例と しては、ハロゲン原子、水素原子、アルコキシ基、アシ ルオキシ基、ケトキシメート基、アミノ基、アミド基、 アミノオキシ基、メルカプト基、アルケニルオキシ基等 が挙げられる。これらのうちでも、加水分解性がマイル ドさの点から、メトキシ基、エトキシ基等のアルコキシ 基が好ましい。

【0028】また、式(7)におけるR°の具体例とし ては、例えば、メチル基、エチル基等のアルキル基、シ クロヘキシル基等のシクロアルキル基、フェニル基等の アリール基、ベンジル基等のアラルキル基等が挙げられ る。更に、R°は(R°),SiO-(R°は、炭素数 1~20の置換若しくは非置換の有機基又はトリオルガ ノシロキシ基を示す)で示されるトリメチルシロキシ基 であっても良い。これらのうちではメチル基が特に好ま

【0029】更に、反応性珪素官能基を有するビニル系 重合体をブレンドしてなるオキシアルキレン重合体の製 造方法としては、他にも、反応性珪素基を有するオキシ 50 n-トリデカン、n-テトラデカン、4,5-ジプロビルオクタ

*い。この共重合体に含有されていても良い式(5)及び 式(6)以外の単量体単位としては、例えば、アクリル 酸、メタクリル酸等のアクリル酸、アクリルアミド、メ タクリルアミド、N-メチロールアクリルアミド、N-メチ ロールメタクリルアミド等のアミド基、グリシジルアク リレート、グリシジルメタクリレート等のエポキシ基、 ジエチルアミノエチルアクリレート、ジエチルアミノエ チルメタクリレート、アミノエチルビニルエーテル等の アミノ基を含む単量体、その他アクリロニトリル、スチ に式(5)及び式(6)の単量体単位からなるが、こと 10 レン、α-メチルスチレン、アルキルビニルエーテル、 塩化ビニル、酢酸ビニル、プロピオン酸ビニル、エチレ ン等に起因する単量体単位が挙げられる。

> 【0025】この共重合体は、数平均分子量で500~ 100,000のものが取扱いの容易さの点から好まし い。との共重合体が有する反応性珪素基は、一般式 (7)

> > (7)

(式中、R°は、炭素数1~20の置換若しくは非置換 20%3の整数で、(a+∑b)≥1を満足するものとする。 nは0又は1~19の整数を示す。)で表わされる。経 済性等の点から好ましい反応性珪素官能基は、

(8)

アルキレン重合体の存在下で(メタ)アクリル酸エステ ル系単量体の重合を行う方方が利用できる。この製造方 法は、特開昭59-78223号、同 59-168014号、同 60-2285 16号、同 60-228517号等の各公報に開示されているが、 これらの限定されるものではない。

【0030】また、(a)成分の1分子中に少なくとも 1個の反応性珪素基を含有するオキシアルキレン系重合 体以外に反応性珪素基を有する他の重合体、例えばポリ ジメチルシロキサン等を添加しても良い。

【0031】本発明組成物の(b)成分である炭化水素 系化合物は、一般によく知られたものが利用でき、特に 脂肪族炭化水素の、例えばバラフィン系、オレフィン 系、ジオレフィン系、ポリオレフィン系、アセチレン系 等が好ましい。構造的には、直鎖状でも分岐があっても よい。また、不飽和基含有炭化水素の重合体や、同重合 体に水素を添加して得られる反応生成物も使用できる。 更に好ましくはパラフィン系炭化水素であって、炭素数 6以上、更には炭素数8~18のパラフィン系炭化水素 を使用すると顕著な効果が得られる。炭素数が小さいも のは高温で揮発するため、また炭素数が大きいものは低 温で固体となるため、使用される温度条件によっては充 分な効果が得られなくなる。具体的には、n-オクタン、 2-エチルヘプタン、3-メチルヘプタン、n-ノナン、2-メ チルオクタン、3-メチルオクタン、n-デカン、2-メチル ノナン、3-メチルノナン、n-ウンデカン、n-ドデカン、

ン、3-メチルトリデカン、6-メチルトリデカン、n-ヘキ サデカン、n-ヘプタデカン、n-オクタデカン等が例示で きるが、これらに限定されるものではない。また、

(b)成分の炭化水素系化合物は、1種類だけを用いてもよいし、2種類以上の混合物を用いても良い。

【0032】(b)成分の炭化水素系化合物の使用量は、(a)成分のオキシアルキレン重合体100重量部に対し、0.1~150重量部が好ましく、更には1~60重量部が好ましい。該重量部が0.1重量部以下では改善の効果が現れず、150重量部を超えると硬化物 10の機械的強度が不足するという問題点を生じ、好ましくない。

【0033】本発明組成物の(c)成分である長鎖炭化水素基含有シリコン化合物における長鎖炭化水素基は、例えば片末端にシリコン系基が結合する長鎖アルキル基、長鎖アルケニル基、長鎖アルキル基や長鎖アルケニル基を有するシクロアルキル基やアリール基、更には両末端にシリコン系基が結合する長鎖アルキレン基等であり、直鎖上に連なっている炭化水素部分(環を形成している炭化水素を含まない)の炭素原子数が8以上、好ま 20しくは8~20の炭化水素基のことである。

【0034】との長鎖アルキル基の具体例としては、例えば、n-オクチル基、デシル基、ウンデシル基、ドデシル基、トリデシル基、テトラデシル基、セチル基、ステアリル基、エイコシル基等、長鎖アルケニル基の具体例としては、例えば、オクテニル基、ノネニル基、デセニル基、ドデセニル基、テトラデセニル基、ヘキサデセニル基、オクタデセニル基、エイコセニル基、オクタデカジエニル基、9,11,13-オクタデカトリエニル基等、長鎖アルキレン基の具体例としては、例えば、 $-(CH_2)_{11}-(CH_2)_{19}-(CH_2)_{20}$ -等が挙げられる。

【0035】また、この長鎖炭化水素基含有シリコン化合物には、反応性珪素基が含有されている。この反応性珪素基が前述のオキシアルキレン系重合体が有する反応性珪素基と同様の基であるが、経済性等の点から珪素原子が1個の反応性珪素基が好ましい。

【0036】 この長鎖炭化水素基含有シリコン化合物の 具体例としては、例えば、CH₂ (CH₂), Si(O CH₃), CH₃ (CH₂)₁₇Si(OCH₃), CH₃ (CH₄), CH₃ (CH₄)₁₇Si(OC₂H₅), CH₃ (CH₄), Si(CH₂), Si(CH₃) (OCH₃)₂、CH₃ (CH₂)₁₇Si(CH₃) (OCH₃)₂、(CH₃O), Si(CH₂)₁₀Si(OCH₃), (CH₃O)₂ (CH₃) Si(CH₂)₁₀Si(CH₃), (OCH₃O)₂ (CH₃) Si(CH₂)₁₀Si(CH₃) (OCH₃)₂等が挙 げられるが、これらに限定されるものではない。

【0037】長鎖炭化水素基含有シリコン化合物の使用 量は、オキシアルキレン系重合体100重量部に対し、 8

0.1~30重量部、好ましくは0.5~20重量部である。との使用量が0.1重量部未満では改善の効果が発現せず、30重量部を超えると高価になるうえ引張り特性が損なわれる。

【0038】本発明の組成物には、必要に応じて可塑剤 を使用することができるが、その場合には、含有する

(b) 成分の炭化水素系化合物の量に応じて、その添加 量を調整する必要がある。これらの添加量は、オキシア ルキレン重合体の100重量部に対して炭化水素と可塑 剤の総量が0. 1~100重量部の範囲になるように使 用すると好ましい結果が得られる。100重量部を超え ると液状成分が多くなり、改善効果が得られなくなる。 【0039】可塑剤としては、例えば、ジオクチルフタ レート、ジイソデシルフタレート、ジブチルフタレー ト、ブチルベンジルフタレート等のフタル酸エステル 類;エポキシ化大豆油、エポキシ化アマニ油、エポキシ ステアリン酸ベンジル等のエポキシ可塑剤類;2塩基酸 と2価アルコールとのポリエステル類等のポリエステル 系可塑剤類;ポリプロピレングリコールやその誘導体等 のポリエーテル類; ポリー α -メチルスチレン、ポリス チレン等のポリスチレン類;ポリブタジエン、ブタジエ ンーアクリロニトリル共重合体、ポリクロロプレン、ポ リイソプレン、ポリブテン、塩素化パラフィン類等の可 塑剤が、単独で又は2種類以上の混合物の形で任意に使 用できる。

【0040】本発明の硬化性組成物には、反応性珪素基 の反応を促進するために、シラノール縮合触媒が含有さ れていても良い。このようなシラノール縮合触媒として は、テトラブチルチタネート、テトラプロピルチタネー ト等のチタン酸エステル類、ジブチル錫ジラウレート、 ジブチル錫マレエート、ジブチル錫ジアセテート、オク チル酸錫、ナフテン酸錫、ジブチル錫オキサイドとフタ ル酸エステルとの反応物、ジブチル錫ジアセチルアセト ナート等の有機錫化合物類、アルミニウムトリスアセチ ルアセトナート、アルミニウムトリスエチルアセトアセ テート、ジイソプロポキシアルミニウムエチルアセトア セテート等の有機アルミニウム化合物類、ビスマスート リスー(2-エチルヘキソエート)、ビスマスートリスー (ネオデカノエート)等のビスマス塩と有機カルボン酸 との反応物等、ジルコニウムテトラアセチルアセトナー ト、チタンテトラアセチルアセトナート等のキレート化 合物類、オクチル酸鉛等の有機鉛化合物、有機バナジウ ム化合物、ブチルアミン、オクチルアミン、ジブチルア ミン、モノエタノールアミン、ジエタノールアミン、ト リエタノールアミン、ジエチレントリアミン、トリエチ レンテトラミン、オレイルアミン、シクロヘキシルアミ ン、ベンジルアミン、ジエチルアミノプロピルアミン、 キシリレンジアミン、トリエチレンジアミン、グアニジ ン、ジフェニルグアニジン、2,4,6-トリス(ジメチルア 50 ミノメチル)フェノール、モルホリン、N-メチルモルホ リン、2-エチルー4-メチルイミダゾール、1,8-ジアザビシクロ(5,4,0)-7-ウンデセン(DBU)等のアミン系化合物又はそれらのカルボン酸等との塩、過剰のボリアミンと多塩基酸とから得られる低分子量ボリアミド樹脂、過剰のボリアミンとエボキシ化合物との反応生成物等を例示することができるが、これらに限定されるものではなく、一般に使用される縮合触媒を使用することができる。これらのシラノール縮合触媒は、単独で使用してもよく、2種以上併用してもよい。これらのシラノール縮合触媒のうち、有機金属化合物類、又は有機金属化合物類とアミン系化合物との併用系が硬化性の点から好ましい。

【0041】これらのシラノール縮合触媒の使用量は、 反応性珪素基を有するオキシアルキレン系重合体の10 0重量部に対して0.01~20重量部程度が好まし く、0.1~10重量部程度が更に好ましい。オキシア ルキレン系重合体に対してシラノール縮合触媒の使用量 が少な過ぎると、硬化速度が遅くなり、また硬化反応が 充分に進行し難くなるので好ましくない。一方、オキシ アルキレン系重合体に対してシラノール縮合触媒の使用 20 量が多すぎると、硬化時に局部的な発熱や発泡が生じ、 良好な硬化物が得られ難くなるので好ましくない。

【0042】本発明の硬化性組成物には、必要に応じて 更に、脱水剤、相溶化剤、接着性改良剤、物性調整剤、 保存安定性改良剤、充填剤、老化防止剤、紫外線吸収 剤、金属不活性化剤、オゾン劣化防止剤、光安定剤、ア ミン系ラジカル連鎖禁止剤、燐系過酸化物分解剤、滑 剤、顔料、発泡剤、難燃剤、帯電防止剤等の各種添加剤 を適宜添加することもできる。

【0043】例えば、添加剤として充填剤を用いる場合、木粉、クルミ殼粉、もみ殼粉、パルブ、木綿チップ、マイカ、グラファイト、けいそう土、白土、カオリン、クレー、タルク、ヒュームドシリカ、沈降性シリカ、無水珪酸、石英粉末、ガラスビーズ、炭酸カルシウム、炭酸マグネシウム、酸化チタン、アルミニウム粉末、亜鉛粉末、アスベスト、ガラス繊維、炭素繊維等が使用できる。これらのフィラーは単独で用いてもよく、2種以上併用しても良い。

【0044】本発明の(a)成分のオキシアルキレン重合体、(b)成分の炭化水素系化合物及び(c)成分の40長鎖炭化水素基含有シリコン化合物を含有する硬化性樹脂組成物を調製する方法には、特に限定はないが、具体的な例としては、炭化水素系化合物及び長鎖炭化水素基含有シリコン化合物をオキシアルキレン重合体に単に添加する方法が挙げられる。この場合、必要に応じて、加熱撹拌条件等を適宜調整し、均一に分散、溶解させればよい。然し、完全に均一透明な状態にする必要はなく、不透明な状態であっても分散していれば充分に効果は得

られる。また、必要に応じて分散性改良剤を併用しても よい。他にも各成分を、ミキサー、ロール又はニーダー

よい。他にも各成分を、ミキサー、ロール又はニーダー 等を用いて各成分を溶解させ、混合する等の方法を採用 オスエトができる

することができる。

【0045】また、このようにして得られる組成物は、2液型は勿論、1液型の硬化性組成物にも適用できる。後者の場合は、実質的に水分のない状態で本発明組成物を調整することによって得られ、密閉状態で保存すれば長期間の貯蔵に耐え、大気中に曝すと速やかに表面から硬化を開始する。

【0046】本発明組成物は、弾性シーリング材として、建造物、土木工事、また工業用途等の分野に有用であり、塗料、接着剤、注入剤、コーティング材としてもしようできる。

[0047]

【実施例】次に、実施例を挙げて本発明の硬化性組成物 を詳しく説明するが、本発明はこれらの実施例に限定さ れるものではない。

実施例1~8、比較例1~3

1分子当り平均2個のメチルジメトキシシリル基Si(CH,)(OCH,),

を含有する平均分子量8、000のプロピレンオキシド重合体の100重量部に、表面処理膠質炭酸カルシウム(平均粒径0.08μm)120重量部、酸化チタン20重量部、水添ヒマシ油2重量部、ジブチル錫ジアセチルアセトナート1重量部、更に表1に示す炭化水素と、KBM3103C[信越シリコーン社製、CH、(CH、)、Si(OCH、)、J17Si(OCH、)、Si(OCH、)、TSI(OCH、)、T

30 ,),]と、DIDP(ジイソデシルフタレート)の表 1 に示す量を添加して、実質的に水分のない状態で充分 に混練し、硬化性樹脂組成物を得た。

【0048】なお、表1において、ウンデカンは和光純葉の製品であり、YH-NPは日鉱石油化学ノルマルパラフィン(n-ドデカン18%、n-トリデカン59%、n-テトラデカン19%、n-ヘプタデカン4%)であり、SH-NPは日鉱石油化学ノルマルパラフィン(n-テトラデカン55%、n-ヘプタデカン37%、n-ヘキサデカン8%)である。

40 【0049】以上のようにして得られた組成物を3mmの厚さに延ばし、23℃、55%RHの条件で硬化させ、表面に残留しているタックを指触で評価した。この結果は表1に示す通りであり、炭化水素と長鎖炭化水素基含有シリコン化合物とを併用していない比較例の場合も共に示してある。

[0050]

【表1】

11 表 1

1										II. da ISI					
		実施例							比較例						
		1	2	3	4	5	6	7	8	1	2	3	4	5	
	炭化水素							ļ						l	
	ウンデカン	5	5	_	_	-	-	10	20	-	-	10	-	-	
	YH-NP	-	-	5	5	_ '	-	-	_ ;	-	_	_	10	- i	
	SH-NP	-	_	-		5	5		-		-	-	_	10	
	シラン化合物														
	KBM3103C	5	-	5	-	5	- 1	5	5	5	-	-	-	-	
	TSL8185	-	5		5	-	5	-			Б	1	-	-	
,	可塑剤														
I	DIDP	50	50	50	50	50	50	45	35	55	55	45	45	45	
	タック														
	1日後							0							
		0	0	0	0	0	0	~@	0	Δ	Δ	Δ	Δ	Δ	
	7日後	0	0	0	0	0	0				Δ				
		~@	~@	~@	~©	~@	~©	0	0	0	~0	0	0	Δ	

注: 表面のタックの状態。

x:かなりタックがある。

△: タックがある。

○:少しタックがある。

◎: タックが全くない。

【0051】表1の結果から、炭化水素と長鎖炭化水素 基含有シリコン化合物を添加すると、硬化1日後から表

面に残留するタックが改良された硬化物にできることが 分かる。